

(11)Publication number:

10-108682

(43)Date of publication of application: 28.04.1998

(51)Int.CI.

C12N 15/09 CO7H 21/04 C12N C12N 9/88 C12P 7/62 // (C12N 1/21 C12R 1:05 ) (C12N 9/88 C12R 1:05 (C12P 7/62

(21)Application number: 09-199979

-199979 (71)Applicant :

RIKAGAKU KENKYUSHO

(22)Date of filing:

25.07.1997

(72)Inventor:

C12R

FUKUI TOSHIAKI

**DOI YOSHIHARU** 

(30)Priority

Priority number: 08214509

Priority date: 14.08.1996

Priority country: JP

#### (54) POLYESTER POLYMERASE GENE AND PRODUCTION OF POLYESTER

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new gene for producing a transformant useful for producing a copolymer of a 3-hydroxyalkanoic acid, etc., comprising a gene coding a polypeptide which contains a specific amino acid sequence and brings about polyester polymerization activity.

SOLUTION: This new polyester polymerase gene codes a polypeptide containing an amino acid sequence of formula I or a sequence which is deficient in or replaced with one or several amino acids or to which one or several amino acids are added in the amino aid sequence and bringing about polyester polymerization activity and is useful for producing a poly (3-hydroxybutylate-3- hydroxyhexanoate) random copolymer which is a copolymer of an 3- hydroxyalkanoic acid of formula II (R is H or a 1-4C alkyl) and is excellent in biodegradability and biocompatibility. The gene is obtained by cloning a chromosome DNA library prepared from a chromosome DNA of Aeromonas caviae A FA440 strain by the use of a probe.

401 Sen Gên Zeo Ser Tyr Cly Pro Leo The Gle Ala Leo Aia Tis Tyr 1 5 10 15 Axa Aay Leo Leo teo A o Ros Aia Leo Aia Glo The Gio Aig Thi Aia 20 25 30 Glo Aia Leo Leo Cir Tyo Anii Leo Asp Asp Leo Gly Clo Val Leo Gio 35 46 66 66

Fig. Als Arg Yau Pro S.n Gin Gin Gin Lan Ala Pro Ala Pro G.g. ali Tyr. 565 570 175 Pai Tys Yai Arg Tan Air Pro Yai Pin Air 625 770 757 610 611 Asa bali 386 750 750

Ŗ

Ш

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.07.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3062459

[Date of registration]

28.04.2000

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所

# 特開平10-108682

(43)公開日 平成10年(1998) 4月28日

	(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号		FΙ					
	C 1 2 N	15/09	ZNA		C 1 2	N 1	5/00		ZNAA	
	C07H	21/04			C 0 7	H 2	1/04		В	
	C 1 2 N	1/21			C 1 2	N	1/21			
		9/88					9/88			
	C 1 2 P	7/62			C 1 2	P	7/62			
				審査請求	未請求	請求項	頁の数12	OL	(全 25 頁)	最終頁に続く
	(21)出願番号	+	特顧平9-199979		(71)出	顧人	0000067			
	(22)出顧日		平成9年(1997)7月25日		(70) <del>5</del> 0	utt -le	埼玉県	和光市。	太沢2番1号	
(31)優先権主張番号 特願平8-214509			(72)発	ツ省		俊昭 和光市』	太沢2番1号	理化学研究所		

内

(74)代理人 弁理士 平木 祐輔 (外1名)

(72)発明者 土肥 義治

### (54) 【発明の名称】 ポリエステル重合酵素遺伝子及びポリエステルの製造方法

### (57) 【要約】

(32)優先日

(33)優先権主張国

【課題】 ポリエステル重合酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクターを含む形質転換体及びポリエステルの製造方法の提供。

平8 (1996) 8 月14日

日本(JP)

【解決手段】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル重合活性をもたらすポリペプチドをコードするポリエステル重合酵素遺伝子、該ポリエステル重合酵素遺伝子、該ポリエステル重合酵素遺伝子で流に存在するオープンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝子発現カセット、前記ポリエステル合成酵素遺伝子又は遺伝子発現カセットを含む組換えベクター、該組換えベクターによって形質転換された形質転換体、該形質転換体を培地に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取することを特徴とするポリエステルの製造方法。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は 該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠 失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル 重合活性をもたらすポリペプチドをコードするポリエス テル重合酵素遺伝子。

【請求項2】 配列番号1で表される塩基配列を含むポリエステル重合酵素遺伝子。

【請求項3】 請求項1又は2記載のポリエステル重合 酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオー プンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝 子発現力セット。

【請求項4】 ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号4で表されるアミノ酸配列をコードするDNAを含むものである請求項3記載の遺伝子発現力セット。

【請求項5】 ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号3で表される塩基配列を含むものである請求項3記載の遺伝子発現力セット。

【請求項6】 ポリエステル重合酵素遺伝子の下流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号6で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、エノイルーCoAヒドラターゼ活性をもたらすポリペプチドをコードするDNAを含むものである請求項3記載の遺伝子発現カセット。

【請求項7】 ポリエステル重合酵素遺伝子の下流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号5で表される塩基配列を含むものである請求項3記載の遺伝子発現力セット。

【請求項8】 請求項1若しくは2記載のポリエステル合成酵素遺伝子又は請求項3~7のいずれか1項に記載の遺伝子発現カセットを含む組換えベクター。

【請求項9】 請求項8記載の組換えベクターによって 形質転換された形質転換体。

【請求項10】 請求項9記載の形質転換体を培地に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取することを特徴とするポリエステルの製造方法。

【請求項11】 ポリエステルが、次式 I: 【化1】

(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸の共重合体である請求項10記載のポリエステルの製造方法。

【請求項12】 ポリエステルが、ポリ (3-ヒドロキシプチレート-3-ヒドロキシヘキサノエート) ランダム共重合体である請求項10記載のポリエステルの製造

方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリエステル重合 酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換え ベクターを含む形質転換体及び該形質転換体を用いたポ リエステルの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】数多くの微生物は、ポリー3ーヒドロキシブチレート (P(3HB)) を生合成し、エネルギーの貯蔵物質として体内に微粒子状で蓄えることが知られている。微生物体内から抽出した P(3HB) は、180℃程度に融解温度をもつ熱可塑性高分子であり、優れた生分解性と生体適合性を示すことから、環境を保全する"グリーン"プラスチックとして注目されている。また、 P(3HB) は各種の微生物を用いて糖や植物油などの再生可能炭素資源から合成できる"グリーン"プラスチックである。しかしながら、P(3HB)は、高結晶性高分子のために耐衝撃性が劣るという物性上の問題があり、実用化が見送られてきた。

【0003】近年、3-ヒドロキシブチレート(3HB) と 3-ヒドロキシヘキサノエート(3HH) との2成分共重合 ポリエステル P(3HB-co-3HH) およびその製造法につい て、研究、開発がなされ、たとえば、特開平5-93049号 公報および特開平7-265065号公報にそれぞれ記載されて いる。これらの公報の P(3HB-co-3HH) 共重合体の製造 法は、土より単離したアエロモナス・キャピエ(Aeromo nas caviae)を用いてオレイン酸やオリーブオイルから 発酵生産するものである。発酵生産した P(3HB-co-3HH) 共重合体は、3HHユニット分率の増加とともに結晶化度 が低下するために、柔軟な高分子材料となり、熱安定性 や成形性にも優れ、強い糸や透明でしなやかなフィルム にも加工できることが明らかにされている (Y. Doi. S. Kitamura, H. Abe, Macromolecules 28, 4822-4823 (1 995))。しかしながら、特開平5-93049号公報および特 開平7-265065号公報に記載の製造方法では、ポリエステ ル収率(乾燥微生物体内のポリエステル含有量)が低い ため、P(3HB-co-3HH) 共重合ポリエステルを高収率で生 産する方法の開発が望まれていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ポリエステル重合酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクターによって形質転換された形質転換体及び該形質転換体を用いたポリエステルの製造方法を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題に 基づいて鋭意研究を行った結果、ポリエステル重合酵素 の遺伝子をクローニングし、さらにポリエステル重合酵 素遺伝子に付随する上流及び下流のオープンリーディン グフレームのいずれか一方又は両方を欠失させることに よりポリエステルを高収率で生産することに成功し、本 発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル重合活性をもたらすポリペプチドをコードするポリエステル重合酵素遺伝子である。該遺伝子としては、例えば配列番号1で表される塩基配列を含むものが挙げられる。

【0007】さらに、本発明は、前記ポリエステル重合 酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオープンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝 子発現カセットである。該遺伝子発現カセットにおいて、ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存在するオープンリーディングフレームとしては、配列番号4で表されるアミノ酸配列をコードするDNAを含むもの(例えば配列番号3)が挙げられ、ポリエステル重合酵素遺伝子の下流に存在するオープンリーディングフレームとしては、配列番号6で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、エノイルーCoAヒドラターゼ活性をもたらすポリペプチドをコードするDNAを含むもの(例えば配列番号5)が挙げられる。

【0008】ここで、本発明のポリエステル重合酵素遺伝子は、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1個若しくは数個のアミノ酸に欠失、置換、付加等の変異が生じても、当該アミノ酸配列を有するポリペプチドがポリエステル重合活性を有する限り、そのポリペプチドをコードするDNAも本発明の遺伝子に含まれる。例えば、配列番号2で表されるアミノ酸配列の第1番目のメチオニンが欠失したものをコードするDNAも、本発明の遺伝子に含まれる。

【0009】さらに、本発明は、前記ポリエステル重合 酵素遺伝子又は前記遺伝子発現力セットを含む組換えベ クターである。さらに、本発明は、前記組換えベクター によって形質転換された形質転換体である。

【0010】さらに、本発明は、前記形質転換体を培地に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取することを特徴とするポリエステルの製造方法である。ポリエステルとしては、例えば、次式 I:

[0011] [化2]

【0012】(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸の共重合体(例えば、ポリ(3-ヒドロキシブチレート-3-ヒドロキシヘキサノエート)ランダム共重合体)が

挙げられる。以下、本発明を詳細に説明する。 【0013】

【発明の実施の形態】

(1) ポリエステル重合酵素遺伝子のクローニング 本発明のポリエステル重合酵素遺伝子は、アエロモナス 属に属する微生物の菌体から分離される。まず、ポリエステル重合酵素遺伝子を有する菌株から染色体DNAを 作製する。菌株としては、例えばアエロモナス・キャビエ (Aeromonas caviae) が挙げられる。

【0014】染色体DNAの調製は公知の方法を用いることができる。例えば、アエロモナス・キャビエをLB培地で培養した後、臭化ヘキサデシルトリメチルアンモニウム法(Currnt Protocols in Molecular Biology,1巻, 2.4.3 頁, John Wiley &;Sons 出版, 1994年)等により染色体DNAを調製する。

【0015】上記の手法により得られたDNAを適当な制限酵素(例えばSau3AI、BamHI、BglII等)で部分分解した後、アルカリホスファターゼ処理を行い、DNA断片を脱リン酸化する。これを制限酵素(例えばBamHI、BglII等)で切断したベクターとライゲーションを行い、ライブラリーを作成する。

【0016】ベクターには、宿主微生物で自律的に増殖し得るファージ又はプラスミドが使用される。ファージベクターとしては、例えばEMBL3、M13、入gt11等が挙げられ、プラスミドベクターとしては、例えばpBR322、pUC18、pBluescript II (STRATAGENE社製)等が挙げられる。さらに、大腸菌やバチルス・ブレビスなどの2種以上の宿主微生物で自律的増殖が可能なベクターのほか、各種のシャトルベクターを使用することもできる。このようなベクターについても、前記制限酵素で切断し、その断片を得ることができる。

【0017】DNA断片とベクター断片とを連結させるには、公知のDNAリガーゼを用いる。そして、DNA断片とベクター断片とをアニーリングさせた後連結させ、組換えベクターを作成する。

【0018】宿主微生物に組換えベクターを導入するには、公知の方法により行うことができる。例えば、宿主微生物が大腸菌の場合はカルシウム法(Lederberg, E.M. etal., J. Bacteriol. 119, 1072 (1974))やエレクトロポレーション法(Current Protocols in Molecular Biology, 1巻, 1.8.4 頁, 1994年)を採用することができ、宿主微生物がファージDNAの場合はインビトロ・パッケージング法(Current Protocols in Molecular Biology, 1巻, 5.7.1 頁, 1994年)等を採用することができる。本発明では、インビトロ・パッケージング用キット(Gigapack II;STRATAGENE 社製等)を用いることもできる。

【0019】次に、アエロモナス・キャピエのポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片を得るためのプローブを調製する。ポリエステル重合酵素のアミノ酸配列

については、既に何種類かのものが知られている(Peoples, O.P. and Sinskey, A.J., J.Biol.Chem., 264, 15293 (1989); Huisman, G.W. et al., J.Biol.Chem., 266, 2191 (1991); Pieper, U. et al., FEMS Microbiol.Lett., 96, 73(1992)他)。そこで、これらのアミノ酸配列のうち、保存されている2つの領域を選択し、それをコードする核酸塩基配列を推定してオリゴヌクレオチドを設計する。これらオリゴヌクレオチドとしては、例えば5'-CC(C/G)CC(C/G)TGGATCAA(T/C)AAGT(T/A)(T/C)TA(T/C)ATC-3'(配列番号7)、及び5'-(G/C)AGCCA(G/C)GC(G/C)GTCCA(A/G)TC(G/C)GGCCACCA-3'(配列番号8)で表される2種類のオリゴヌクレオチドが挙げられるがこれらに限定されるものではない。

【0020】これらのオリゴヌクレオチドをプライマーとし、アエロモナス・キャビエの染色体DNAを鋳型としてポリメラーゼ連鎖反応(PCR; Molecular Cloning, 2巻, 14.2頁, 1989年)を行う。そして、PCRによりポリエステル重合酵素遺伝子を部分的に増幅する。

【0021】次に、この部分増幅断片を適当な試薬を用いて標識し、前記染色体DNAライブラリーからコロニーハイブリダイゼーションを行う (Currnt Protocols in Molecular Biology,1巻,6.0.3 頁,1994年)。

【0022】コロニーハイブリダイゼーションによりスクリーニングされた大腸菌からアルカリ法 (Currnt Protocols in Molecular Biology,1巻,1.6.1頁,1994年)によってプラスミドを回収することにより、ポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片が得られる。

【0023】上記DNA断片の塩基配列の決定は、公知方法、例えばサンガー法(Molecular Cloning,2巻,13.3頁,1989年)等によって行うことができ、塩基配列自動分析装置、例えば373A・DNAシークエンサー(Applied Biosystems社)等を用いて行うことができる。

【0024】配列番号1に本発明のポリエステル重合酵素遺伝子の塩基配列を、配列番号2に該遺伝子によりコードされるアミノ酸配列を示すが、当該アミノ酸配列を有するポリペプチドがポリエステル重合活性をもたらす限り、アミノ酸のいくつかについて欠失、置換、付加等の変異があってもよい。また、本発明の遺伝子は、配列番号2で表されるアミノ酸をコードする塩基配列をもつもののほか、縮重コドンにおいてのみ異なる同一のポリペプチドをコードする縮重異性体をも包含するものである。

【0025】なお、上記欠失等の変異は、公知の部位突然変異誘発方法(Current Protocols in Molecular Bio logy 1巻, 8.1.1 頁, 1994年)により誘発することができる。上記手法により塩基配列が決定された後は、化学合成によって、又は染色体DNAを鋳型としたPCR法によって、あるいは該塩基配列を有するDNA断片をプローブとしてハイブリダイズさせることにより、本発明の遺伝子を得ることができる。

#### 【0026】(2) 形質転換体の作製

本発明の形質転換体は、本発明の組み換えベクターを、該組み換えベクターを作製する際に用いた発現ベクターに適合する宿主中に導入することにより得られる。宿主としては、目的とする遺伝子を発現できるものであれば特に限定されず、例えば、アルカリゲネス属に属する微生物、シュードモナス属に属する微生物、バチルス属に属する微生物等の細菌、サッカロミセス属、カンジダ属等の酵母、COS細胞、CHO細胞等の動物細胞などが挙げられる。

【0027】アルカリゲネス属に属する微生物、シュードモナス属に属する微生物等の細菌を宿主として用いる場合は、本発明の組換え体DNAが該宿主中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、本発明のDNA、転写終結配列を含む構成であることが好ましい。発現ベクターとしては、広範囲の宿主において複製・保持されるRK2複製起点を有するpLA2917(ATCC 37355)、あるいはRSF1010複製起点を有するpJRD215(ATCC 37533)等が挙げられる。

【0028】プロモーターとしては、宿主中で発現できるものであればいずれを用いてもよい。例えば、trpプロモーター、lacプロモーター、 $P_L$ プロモーター、 $P_R$ プロモーター、troup Tプロモーター、troup T が無いられる。細菌への組み換え体DNAの導入方法としては、例えばカルシウムイオンを用いる方法(Current Protocols in Molecular Biology, troup L を3、1.8.1頁、troup L が必ずられる。

【0029】酵母を宿主として用いる場合は、発現ベクターとして、例えばYEp13、YCp50等が挙げられる。プロモーターとしては、例えばgal 1 プロモーター、gal 10プロモーター等が挙げられる。酵母への組換え体DNAの導入方法としては、例えばエレクトロポレーション法(Methods. Enzymol.,194,182-187(1990))、スフェロプラスト法(Proc.Natl.Acad.Sci.USA,84,1929-1933(1978))、酢酸リチウム法(J.Bacteriol.,153,163-168(1983))等が挙げられる。

【0030】動物細胞を宿主として用いる場合は、発現ベクターとして例えばpcDNAI、pcDNAI/Amp(インビトロジェン社)等が用いられる。動物細胞への組換え体DNAの導入方法としては、例えば、エレクトロポレーション法、リン酸カルシウム法等が挙げられる。

【0031】ここで、前記のようにして決定された塩基配列は、ポリエステル重合酵素遺伝子のほかに、その上流及び下流にポリエステル生合成に関与する遺伝子のオープンリーディングフレームが複数含まれている。すなわち、ポリエステル重合酵素遺伝子は、単一のプロモーター領域の支配下に少なくとも2個のORFとともにオペロンを形成している。

【0032】ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に位置するORFを以下「ORF1」といい、下流に位置するORFを以下「ORF3」という。ORF1は、菌体内ポリエステルの蓄積に関与する遺伝子又はポリエステル生合成系遺伝子のものと思われる。また、ORF3は、ポリエステル生合成に関与するエノイルーCoAヒドラターゼ(特に(R)ー特異的エノイルーCoAヒドラターゼ)をコードする遺伝子のものであることを明らかにした。

【0033】本発明では、図1に示すように、発現制御領域(図1(1) において「-35/-10」と表示)、ポリエステル重合酵素遺伝子、ORF1及びORF3を含むEcoRI断片をクローニングした(図1(1))。この断片をEE32とする。

【0034】次に、EE32においてORF1又はORF3のいずれか一方又は両方を欠失させた断片(遺伝子発現カセット)を作製し、このカセットを宿主に導入することにより、ポリエステルを効率よく生産することができる形質転換体を得ることができる。

【0035】EE32中、発現制御領域とOFR1の翻訳開始領域との間、及びOFR1の翻訳停止領域とポリエステル重合酵素遺伝子の翻訳開始領域との間にそれぞれ制限酵素BglII 部位を導入し、BglII によりORF1を欠失させる(図1(2))。これと同様にして、ポリエステル重合酵素遺伝子の翻訳停止領域とORF3との間に制限酵素BamHI領域を挿入し、BamHI処理によりORF3を欠失させる(図1(3))。

【0036】ORF1及びORF3の両者を欠失させるには、EE32について、上記ORF1及びORF3を欠失させる操作を両方行えばよい(図1(4))。なお、制限酵素部位は、合成オリゴヌクレオチドを用いた部位特異的変異法(Currnt Protocols in Molecular Biology, 1巻, 8.1.1 頁, 1994年)によって導入することができる

【0037】このようにして得られたそれぞれの遺伝子発現カセットを、前記発現可能なプラスミド(例えばpJRD215 (ATCC 37533))に挿入し、得られた組換えベクターを用いて、アルカリゲネス・ユートロファス(Alcaligenes eutrophus)・PHB-4 株 (DSM541) (ポリエステル合成能欠損株)を形質転換する。形質転換法としては、例えば塩化カルシウム法、塩化ルビジウム法、低pH法、インビトロ・パッケージングによる方法、接合伝達法等が挙げられる。

【0038】(3) ポリエステルの製造

ポリエステルの製造は、本発明の形質転換体を培地で培養し、培養菌体又は培養物中に本発明のポリエステルを生成蓄積させ、該培養菌体又は培養物から該ポリエステルを採取することにより行われる。本発明の形質転換体を培地で培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常の方法に従って行われる。

【0039】アルカリゲネス属に属する微生物又はシュードモナス属に属する微生物等の細菌を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、微生物が資化し得る炭素源を与え、窒素源、無機塩類及び有機栄養源のうちのいずれかを制限した培地、例えば窒素源を0.01~0.1%に制限した培地が挙げられる。

【0040】炭素源は微生物の増殖に必要であり、かつ、ポリエステル合成の原料となるものであり、その例としては、例えばグルコース、フラクトース、スクロース、マルトース等の炭水化物が挙げられる。また、炭素数2以上の油脂関連物質を炭素源とすることもできる。炭素数2以上の油脂関連物質としては、コーン油、ヤ豆油、サフラワー油、サンフラワー油、オリーブ油、ヤシ油、パーム油、ナタネ油、魚油、鯨油、豚油又は牛油などの天然油脂、酢酸、プロピオン酸、ブタン酸、ペキサン酸、オクタン酸、デカン酸、ラウリン酸、オレイン酸、パルミチン酸、リノレン酸、リノール酸若しくはミリスチン酸等の脂肪酸又はこれら脂肪酸のエステル、オクタノール、ラウリルアルコール、オレイルアルコール若しくはパルミチルアルコール等又はこれらアルコールのエステル等が挙げられる。

【0041】窒素源としては、例えばアンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム等のアンモニウム塩の他、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティープリカー等が挙げられる。無機物としては、例えばリン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム等が挙げられる。

【0042】培養は、通常振盪培養などの好気的条件下、25~37℃で発現誘導後24時間以上(例えば1~7日)行う。培養中は、カナマイシン、アンピシリン、テトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。そして、培養することによりポリエステルを菌体内に蓄積させ、その後、このポリエステルを回収する。

【0043】誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養する場合は、インデューサーを培地に添加することもできる。例えば、イソプロピルー $\beta$ -D-チオガラクトピラノシド (IPTG)、インドールアクリル酸(IAA) 等を培地に添加することができる

【0044】動物細胞を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、例えばRPMI-1640、DMEM培地又はこれらの培地にウシ胎児血清を添加した培地が用いられる。培養は、通常5%CO2存在下、30~37℃で14~28日間行う。培養中はカナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

【0045】本発明において、ポリエステルの精製は例えば以下のように行うことができる。培養液から遠心分離によって形質転換体を集め、蒸留水で洗浄した後、乾燥させる。その後、クロロホルムに乾燥形質転換体を懸

濁し、加熱することによってポリエステルを抽出する。 なお、濾過によって残渣を取り除く。このクロロホルム 溶液にメタノールを加えてポリエステルを沈殿させる。 濾過や遠心分離によって上澄み液を除去した後、乾燥し て精製ポリエステルを得る。

【0046】得られたポリエステルが目的のものであることの確認は、通常の方法、例えばガスクロマトグラフ法、核磁気共鳴法等により行う。本発明の遺伝子はアエロモナス・キャピエから単離したポリエステル重合酵素をコードする遺伝子を含んでいる。この重合酵素は、次式 I:

[0047] [化3]

【0048】(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸をモノマーユニットとした共重合体(ポリエステル)を合成することが可能である。上記共重合体としては、例えばポリ(3-ヒドロキシブチレート-3-ヒドロキシへキサノエート)ランダム共重合体(P(3HB-co-3HH))等が挙げられ、前記重合酵素遺伝子を導入した形質転換体はP(3HB-co-3HH)を極めて高効率で生産する能力を示す。

【0049】従来では、ポリー3-ヒドロキシブチレート(P(3HB)) あるいはポリ(3-ヒドロキシブチレート-3-ヒドロキシバリレート) ランダム共重合体(P(3HB-co-3HV)) の製造法について研究、開発がなされきたが、これらのポリエステルは高結晶性高分子のために耐衝撃性が劣るという物性上の問題がある。

【0050】炭素数6の3-ヒドロキシヘキサノエートをポリマー鎖に導入することによって結晶化度が低下するため、ポリエステルは柔軟な高分子材料となり、熱安定性や成形性にも優れるが、アエロモナス・キャビエを用いた従来のP(3HB-co-3HH)製造法(特開平5-93049号公報および特開平7-265065号公報)では、ポリエステルの収率が低い。

【0051】これに対し、本発明ではP(3HB-co-3HH) 共 重合ポリエステルを高収率で生産することができる。上 記手法により目的とするポリエステルを大量に得ること ができるため、これを用いて生分解性の糸やフィルム、 各種容器等の素材として利用することができる。また、 本発明の遺伝子を用いてP(3HB-co-3HH) 共重合ポリエス テル高生産株を育種することもできる。

#### [0052]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明する。但し、本発明は、これら実施例にその技術的 範囲を限定するものではない。

〔実施例1〕アエロモナス・キャビエのポリエステル重

合酵素遺伝子のクローニング

最初に、アエロモナス・キャビエの染色体DNAライブ ラリーを作製した。

【0053】アエロモナス・キャピエFA440株を10 0ml のLB培地(1%イーストエキス、0.5%トリプトン、0.5%塩化ナトリウム、0.1%グルコース、pH7.5)中、30℃で終夜培養した後、臭化ヘキサデシルトリメチルアンモニウム法(Currnt Protocols in Molecular Biology,1巻, 2.4.3.頁, 1994年; John Wiley &; Sons

出版)により染色体DNAを得た。

【0054】得られた染色体DNAを制限酵素Sau3AIで部分分解した。またベクタープラスミドについては、コスミドベクターであるpLA2917(ATCC37355)を使用した。このプラスミドを制限酵素BglIIで切断し、脱リン酸化処理 (Molecular Cloning,1巻,5.7.2 頁,1989年; Cold Spring Harbar Laboratory 出版)を施した後、DNAリガーゼを用いて染色体DNA部分分解断片と連結させた。

【0055】この連結DNA断片を用いたインビトロ・パッケージング法 (Currnt Protocols in Molecular Bi ology,1巻,5.7.2 頁,1994年) によって大腸菌S17-1 株を形質転換し、アエロモナス・キャビエ染色体DNAライブラリーを得た。

【0056】次に、アエロモナス・キャビエのポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片を得るためのプローブを調製した。これまでに知られている数種のポリエステル重合酵素のアミノ酸配列でよく保存されている2つの領域を選択し、それをコードする核酸塩基配列を推定して5'-CC(C/G)CC(C/G)TGGATCAA(T/C)AAGT(T/A)(T/C)TA(T/C)ATC-3'(配列番号7)、及び5'-(G/C)AGCCA(G/C)GC(G/C)GTCCA(A/G)TC(G/C)GGCCACCA-3'(配列番号8)で表される2種類のオリゴヌクレオチドを合成した。

【0057】これらのオリゴヌクレオチドをプライマーとし、アエロモナス・キャビエの染色体DNAを鋳型としたPCR法によってポリエステル重合酵素遺伝子を部分増幅した。PCRは、94℃で30秒、50℃で30秒及び72℃で60秒の反応を1サイクルとしてこれを30サイクル行った。この部分増幅断片をDIG DNA 標識キット(ベーリンガーマンハイム社製)によってジゴキシゲニン標識し、プローブとした。

【0058】得られたプローブを用いてアエロモナス・キャビ工染色体DNAライブラリーからコロニーハイブリダイゼーション法によってポリエステル重合酵素遺伝子を含むプラスミドを有する大腸菌を単離した。この大腸菌からアルカリ法によってプラスミドを回収することでポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片を得た。この断片のBgIII-EcoRI 断片についてサンガー法によって塩基配列を決定した。その結果、配列番号9又は10で表される3.2kbp断片の塩基配列が決定された。

【0059】さらに、この塩基配列について相同性検索を行った結果、この3.2kbpの塩基配列の中には、配列番号1で表される塩基配列(1785bp)を含むポリエステル重合酵素遺伝子を同定することができた。なお、本発明においては、本発明のポリエステル重合酵素遺伝子によりコードされるタンパク質が、ポリエステル重合の遺伝子発現機能を有する限り、当該遺伝子の塩基配列に欠失、置換、付加等の変異が生じてもよい。

【0060】また、配列番号9又は10で表される塩基配 列を有する断片において、上記1785bpの塩基配列の下流 に存在する405bp の遺伝子(ORF3)及び転写終結領 域、並びに上流に存在する354bp の遺伝子(ORF1) 及び発現調節領域を同定した。ORF1の塩基配列を配 列番号3、ORF1によりコードされるアミノ酸配列を 配列番号4に、ORF3の塩基配列を配列番号5、OR F3によりコードされるアミノ酸配列を配列番号6に示 す。ここで、ORF3はポリエステル生合成に関与する エノイルーCoAヒドラターゼをコードする遺伝子のも のである。そして、ORF3によりコードされるアミノ 酸を有するポリペプチドがエノイルーCoAヒドラター ゼ活性、特に(R)-特異的エノイルーCoAヒドラタ ーゼ活性をもたらす限り、当該アミノ酸配列において、 1個又は数個のアミノ酸に欠失、置換、付加等の変異が 生じてもよい。また、配列番号9及び10で表される塩基 配列において、発現調節領域は第1~383 番目であり、 転写終結領域は第3010~3187番目である。

【0061】〔実施例2〕アルカリゲネス・ユートロファス形質転換体の作製

実施例1で同定された発現調節領域、ORF1、ポリエステル重合酵素遺伝子、ORF3及び転写終結領域を含むBglII-EcoRI 断片のBglII部位をEcoRIリンカーを用いてEcoRI部位とし、3.2kbpのEcoRI-EcoRI断片(EE32 断片)を得た。これをアルカリゲネス属に属する微生物中で発現可能なプラスミドpJRD215(ATCC37533)に挿入し、得られた組換えプラスミドでアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株(DSM541)(ポリエステル合成能欠損株)を接合伝達法によって形質転換した。

【0062】すなわち、まず、この組換えプラスミドを用いて大腸菌S17-1 株を塩化カルシウム法によって形質転換した。この組換え大腸菌とアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株をLB培地1.5ml 中、30℃で終夜培養し、それぞれの培養液0.1mlを混合し、30℃で4時間培養した。この菌体混合液をMBF寒天培地(0.9 %リン酸ニナトリウム、0.15%リン酸ーカリウム、0.05%塩化アンモニウム、0.5 %フルクトース、1.5 %寒天、0.3mg/mlカナマイシン)に塗布し、30℃で5日間培養した。【0063】組換え大腸菌中のプラスミドがアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株に伝達されるとカナマイ

ネス・ユートロファスPHB-4 株に伝達されるとカナマイシン耐性を示すことから、MBF寒天培地上で増殖したコロニーはアルカリゲネス・ユートロファス形質転換体

である。この中から1個のコロニーを単離し、アルカリゲネス・ユートロファスAC32株(以下、AC32株と呼ぶ)を得た。なお、AC32株は、工業技術院生命工学工業技術研究所に、FERM P-15786として寄託されている。

【0064】さらに合成オリゴヌクレオチドを用いた部位特異的変異法(Currnt Protocolsin Molecular Biology,1巻,8.1.1 頁,1994年)によってEE32断片中のORF1遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BgIII 部位を導入し、BgIII-BgIII 断片を欠失させることによってORF1遺伝子が欠失した断片を作製し、プラスミドpJRD215 に挿入した。この組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC321株と呼ぶ。

【0065】同様に、部位特異的変異法によってEE32断片中のORF3遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BamHI部位を導入し、BamHI-BamHI断片を欠失させることによってORF3遺伝子が欠失した断片を作製し、プラスミドpJRD215に挿入した。この組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC323株と呼ぶ。

【0066】同様に、EE32断片中のORF1遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BglII部位を、ORF3遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BamHI部位を導入し、BglII-BglII断片およびBamHI-BamHI断片を欠失させることによってORF1遺伝子およびORF3遺伝子が共に欠失した断片を作製し、プラスミドpJRD215に挿入した。この組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC3213株と呼ぶ。

【0067】さらに、EE32断片を鋳型とし、PCR法によってポリエステル重合酵素遺伝子を増幅し、得られた増幅断片を、公知であるアルカリゲネス・ユートロファス由来ポリエステル合成系遺伝子の発現調節領域と転写終結領域との間に挿入した。PCRは、5'-AGTTCCCGCCTCGGGTGGGTGAA-3'(配列番号11)および5'-GGCATATGCGCTCATGCGGCGTCCT-3'(配列番号12)をプライマーとして、94℃で30秒、55℃で30秒及び72℃で60秒の反応を1サイクルとしてこれを30サイクル行った。

【0068】このDNA断片をプラスミドpJRD215 に挿入し、得られた組換えプラスミドを用いて、上述の接合 伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC29株と呼ぶ。

【0069】 (実施例3) アルカリゲネス ユートロファス形質転換体によるポリエステル合成 アルカリゲネス・ユートロファスH16株、PHB-4 株、AC32株、AC321株、AC323株、AC321株、AC3213株、AC29株を、それぞれ、95mlのMB培地 (0.9%リン酸ニナトリウム、0.15%リン酸ーカリウム、0.05%塩化アンモニウム)に1mlの1%オクタン酸ナトリウムを加えた培地に植菌し、坂口フラスコ中、30℃で培養した。AC32株、AC321株、AC323株、AC3213株及びAC29株についてはカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。12時間、24時間、36時間及び48時間経過後にそれぞれ1mlの1%オクタン酸ナトリウムを添加しつつ(オクタン酸ナトリウムの総添加量0.5g)、72時間培養した。

【0070】H16株、及びAC3213株については上述のMB培地に1%オリーブ油、パーム油、コーン油、あるいはオレイン酸を加えた培地に植菌し、坂口フラスコ中、30℃で72時間培養した。なお、AC3213株を培養する際には、培地にカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。

【0071】H16株、AC32株、AC321株、AC323株、AC321株、AC323株、AC3213株については上述のMB培地に1mlの1%へプタン酸ナトリウムを加えた培地に植菌し、坂口フラスコ中、30℃で培養した。なお、AC32株、AC321株、AC323株、及びAC3213株

を培養する際には、培地にカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。12時間、24時間、36時間及び48時間経過後にそれぞれ1回の1%ヘプタン酸ナトリウムを添加しつつ(ヘプタン酸ナトリウムの総添加量0.5g)、72時間培養した。

【0072】培養後、遠心分離によって菌体を回収し、蒸留水で洗浄後、凍結乾燥し、乾燥菌体重量を測定した。乾燥菌体10~30mgに2mlの硫酸-メタノール混液(15:85)と2mlのクロロホルムを添加して密栓し、100℃で140分間加熱することにより、菌体内ポリエステル分解物のメチルエステルを得た。これに1mlの蒸留水

ル分解物のメチルエステルを得た。これに  $1 \, \mathrm{ml}$  の蒸留水を添加して激しく撹拌した。静置して二層に分離させた後、下層の有機層を取り出し、その組成をキャピラリーガスクロマトグラフィーによって分析した。ガスクロマトグラフは島津製作所製GC-14A、キャピラリーカラムはGLサイエンス社製NEUTRA BOND-1 (カラム長25m、カラム内径0.25mm、液膜厚0.4  $\mu$ m)を用いた。温度条件は、初発温度100  $\mathbb{C}$ から8 $\mathbb{C}$ /分の速度で昇温した。得られた結果を表 1、表 2、および表 3 に示す。

[0073]

【表 1 】

表1 オクタン酸を炭素源としたポリエステル合成

使用菌株	乾燥菌体重量(g/1)	ポリエステル含量 (重量%)	ポリエステル 3HB (モル%	3HH
H16 PHB-4 AC32 AC321 AC323 AC3213 AC29	3.00 0.80 0.99 2.85 2.85 3.64 3.20	86 0 33 92 92 96 94	100 -78 87 88 85 92	0 - 23 13 12 15 8

3HB: 3-ヒドロキシブチレート、3HH: 3-ヒドロキシヘキサノエート

[0074]

【表2】 表2 植物油またはオレイン酸を炭素源としたポリエステル合成

使用菌	朱 炭素源	乾燥菌体重量 (g/l)	ポリエステル含量 (重量%)	ポリエスデ 3HB (モル	
Н16	オリーブii コーン油 パーム油 オレイン酢	3.57 4.13	79 81 79 82	100 100 100 100	0 0 0
AC3213	3 オリーブii コーン油 パーム油 オレイン酢	3.60 3.58	76 77 81 70	96 95 96 96	4 5 4 4

3HB: 3-ヒドロキシブチレート、3HH: 3-ヒドロキシへキサノエート

[0075]

【表3】

表3 ヘプタン酸を炭素源としたポリエステル合成

使用菌株	乾燥菌体重量 (g/l)	ポリエステル含量 (重量%)	ポリ 3 H B	Jエステ/ 3HV (モル%)	V組成 3 H H p
H16	2.50	60	50	50	0
AC32	0.77	7	30	67	5
AC321	1.67	55	46	52	2
AC323	1.27	40	48	45	7
AC3213	2.76	67	44	48	8

3HB : 3-ヒドロキシブチレート、3HV : 3-ヒドロキシバリレート 3Hh: 3-ヒドロキシヘプタノエート

【0076】オクタン酸を炭素源とした場合、表1に示すようにアルカリゲネス・ユートロファス野生株であるH16株ではポリ(3ーヒドロキシプチレート)ホモポリマーを合成する。これはH16株の有するポリエステル重合酵素は炭素数6の3HH(3ーヒドロキシヘキサノエート)を基質としないためである。そのポリエステル合成能欠損株であるPHB-4株では変異処理によってポリエステル重合酵素が欠損しているため、ポリエステルを蓄積しない。PHB-4株にアエロモナス・キャビエ由来のポリエステル重合酵素遺伝子を含むEE32断片を導入したAC32株では3HH(3ーヒドロキシヘキサノエート)分率22モル%のポリ(3ーヒドロキシブチレート-3ヒドロキシヘキサノエート)ランダム共重合体(P(3HB-co-3HH))を乾燥菌体重量あたり33重量%蓄積した。

【0077】さらに、AC321株、AC323株、AC321株、AC321株、AC3213株では3HH分率12~15モル%のP(3HB-co-3HH)を92~96重量%蓄積し、ORF1遺伝子、ORF3遺伝子、あるいはその両方を欠失させることでポリエステル収率が著しく改善された。

【0078】また、導入したポリエステル重合酵素遺伝子の発現調節領域および転写終結領域をアルカリゲネス・ユートロファス由来のものに置換したAC29株でも、94重量%のP(3HB-co-3HH)を蓄積し、由来の異なる発現調節領域および転写終結領域を使用してもポリエステル収率が著しく改善された。

【0079】最もポリエステル収率の高いAC3213株をオリーブ油、コーン油、パーム油を炭素源として培養したところ、表2に示すように3HH分率4~5モル%のP(3HB-co-3HH)を76~81重量%蓄積した。植物油に最も多く含まれる脂肪酸成分であるオレイン酸を炭素源としても3HH分率4モル%のP(3HB-co-3HH)を70重量%で蓄積した。野性株であるH16株はこの条件下でポリ(3ーヒドロキシブチレート)ホモポリマーのみを合成した。

【0080】なお、アエロモナス・キャビエFA440株では、パルミチン酸を炭素源として8重量%のP(3HB-co-3HH)を蓄積することが報告されている(特開平7-265065号公報)。本発明においてはオクタン酸を炭素源として96重量%のP(3HB-co-3HH)が、また極めて安価である植物油を炭素源として76~81重量%のP(3HB-c

o-3HH) が蓄積されることから、公報記載の方法と 比較すると、本実施例で使用した形質転換体によるP (3HB-co-3HH) 合成法は極めて優れた方法で あると言える。

【0081】ヘプタン酸を炭素源とした場合、表2に示すようにアルカリゲネス・ユートロファス野生株であるH16株ではポリ(3ーヒドロキシブチレートー3ーヒドロキシバリレート)共重合体(P(3HB-co-3HV))を合成する。これはH16株の有するポリエステル重合酵素は炭素数7の3HHp(3ーヒドロキシヘプタノエート)を基質としないためである。PHB-4株にアエロモナス・キャビエ由来のポリエステル重合酵素遺伝子を含むEE32断片を導入したAC32株では3HHp分率5モル%のポリ(3ーヒドロキシブチレートー3ーヒドロキシバリレートー3ーヒドロキシベプタノエート)三元共重合体(P(3HB-co-3HV-co-3HHp))を乾燥菌体重量あたり7重量%蓄積した。

【0082】さらに、AC321株、AC323株、AC321株、AC323株、AC321 株では3HHp分率 $2\sim8$  モル% $oP(3HB-co-3HV-co-3HHp)を<math>40\sim67$ 重量%蓄積し、ORF1 遺伝子、ORF3 遺伝子、あるいはその両方を欠失させることでポリエステル収率が著しく改善された(表3)。 【0083】これらの結果から、アエロモナス・キャビ

【0083】これらの結果から、アエロモナス・キャビ エ由来のポリエステル重合酵素は炭素数4~7の3-ヒド ロキシアルカン酸をモノマーユニットとする共重合ポリ エステルを合成することができると言える。

【0084】〔実施例4〕ORF3の機能同定 EE32断片を鋳型として、PCR法によってORF3 遺伝子を増幅し、発現プラスミドPET-3a(ノバジェン社製)のT7プロモーター下流に挿入した。PCRは5'-GCCATATGAGCGCACAATCCCTGGAAGTAG-3'(配列番号13)および5'-CTGGGATCCGCCGGTGCTTAAGGCAGCTTG-3'(配列番号14)をプライマーとして、95℃で60秒、68℃で30秒の反応を1サイクルとして25サイクル行った。得られたプラスミドを用いて大腸菌BL21(DE3)株(ノバジェン社製)を形質転換した。得られた形質転換体を以下、NB3株とする。

【0085】NB3株を100mlのLB培地で30℃、4時間培養し、イソプロピルチオガラクトピラノシド(IPTG)を最終濃度0.4 mMとなるように添加して発現を誘導し、さらに30℃で2時間培養した。菌体を遠心分離によ

って回収した後、超音波破砕、遠心分離によって可溶性 タンパク画分を得た。表4に示すように、発現プラスミ ドを導入した菌体の可溶性画分には高いエノイルーCo Aヒドラターゼ活性が検出された。

[0086]

【表4】

表4 可溶性タンパク画分のエノイルーC o Aヒドラターゼ比活性 (ユニット/喊タンパク)

大陽南BL21(DE3) 株/PET-3a 大陽南NB3 株

0 1700

【0087】エノイルーCoAヒドラターゼ活性はクロトニルーCoA(シグマ社製)を基質とし(濃度0.25mM)、2重結合の水和に伴う吸光度変化(263nm)を測定することにより求めた。一方、ORF3遺伝子を挿入していないコントロールプラスミドPET-3aを導入した大腸菌株では活性はまったく検出されなかった。

【0088】そこで、エノイルーCoAヒドラターゼタンパクの精製を行った。NB3株の可溶性タンパク画分をQーセファロース陰イオン交換カラム(ファルマシア

社製)に負荷し、塩化ナトリウム濃度勾配 (0 Mから1 M) によってタンパクを溶出させ、エノイルーCoAヒドラターゼ活性画分を回収した。活性画分のドデシル硫酸ナトリウムーポリアクリルアミドゲル電気泳動分析から、図2に示すように電気泳動的に均一であることがわかった。また表5に示すように比活性を約3倍に向上させることができた。

[0089]

【表5】

表5 エノイルーCoAヒドラターゼ比活性

ターゼ比活性 (ユニット/<sub>昵</sub>タンパク)

大腸菌NB3株可溶性タンパク画分 陰イオン交換カラム溶出画分

1700 5100

【0090】得られた精製工ノイルーCoAヒドラター・ゼタンパクのN末端アミノ酸配列を決定したところ、表6に示すように開始コドンであるMet 以外のアミノ酸配列は、ORF3遺伝子の塩基配列から推定したアミノ酸

配列と一致した。

[0091]

【表6】

表6 アミノ酸配列の比較

精製エノイル・CoAヒドラターセ トー末端アミノ酸配列: ORF3塩基配列から の推定アミノ酸配列:

SAQSLEVGQKARLSKRFGAA (配列番号15)

MSAQSLEVGQKARLSKRFGAA (配列番号16)

【0092】このことから、ORF3がエノイルーCoAヒドラターゼをコードしていることが確認できた。Metは翻訳後修飾によって脱離したものと考えられる。また、ORF3にコードされるエノイルーCoAヒドラターゼの立体特異性について以下のように検討した。

【0093】活性測定の反応溶液に(S)-3-ヒドロキシブチリルーCoAデヒドロゲナーゼ(シグマ社製)(最終濃度0.2 ユニット/ml)と酸化型ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド(NAD+)(最終濃度0.5mM)を添加すると、エノイルーCoAヒドラターゼの特異性が(S)-体特異的であれば、生成した(S)-3-ヒドロキシブチリルーCoAはデヒドロゲナーゼの作用によってアセトアセチルーCoAに酸化される。それ

に伴ってNAD+は還元されてNADHが生成し、340nm に特異的な吸収を生じる。逆にエノイルーCoAヒドラターゼが(R) - 体特異的であれば、NADHは生成しない。

【0094】表7に示すように、ORF3にコードされるエノイルーCoAヒドラターゼを用いた場合では、340nm の吸光度変化はエノイルーCoAヒドラターゼ無添加の場合とほとんど同じであったが、市販の(S) -特異的エノイルーCoAヒドラターゼ(シグマ社製)を用いた場合では、NADHの生成に伴う吸光度変化が見られた。

[0095]

【表7】

表7 1分後の340nm における吸光度変化

エノイル-CoAヒドラターゼ無添加 0.045 ORF3由来エノイル-CoAヒドラターゼ 0.047 (S)-体特異的エノイル-CoAヒドラターゼ 0.146 (シグマ社製)

【0096】この結果から、精製エノイルーCoAヒドラターゼは(R)-体特異的であることが明らかとなった。従って、ORF3は(R)-体特異的エノイルーC

OAヒドラターゼをコードしていることが分かった。【0097】

【発明の効果】本発明により、ポリエステル重合酵素遺

伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクターを含む形質転換体及びポリエステルの製造方法が提供される。本発明の遺伝子は、炭素数4~7の3-ヒドロキシアルカン酸をモノマーユニットとする共重合ポリエステルを合成することが可能なポリエステル重合酵素をコードしている点で、また、本発明の製造方法は、熱安定性や成形性に優れた生分解性プラスチックであるP(3HB-co-3HH)を効率よく合成可能である点で有用である。

【0098】 【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:1785

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:genomic DNA

# 配列:

配列	J:															
ATG	AGC	CAA	CCA	TCT	TAT	GGC	CCG	CTG	TTC	GAG	GCC	CTG	GCC	CAC	TAC	48
Met	Ser	Gln	Pro	Ser	Tyr	Gly	Pro	Leu	Phe	Glu	Ala	Leu	Ala	His	Туг	
1				5					10					15		
AAT	GAC	AAG	CTG	CTG	GCC	ATG	GCC	AAG	GCC	CAG	ACA	GAG	CGC	ACC	GCC	96
Asn	Asp	Lys	Leu	Leu	Ala	Met	Ala	Lys	Ala	Gln	Thr	Glu	Arg	Thr	Ala	
			20					25					30			
CAG	GCG	CTG	CTG	CAG	ACC	AAT	CTG	GAC	GAT	CTG	GGC	CAG	GTG	CTG	GAG	144
Gln	Ala	Leu	Leu	Gln	Thr	Asn	Leu	Asp	Asp	Leu	Gly	Gln	Val	Leu	Glu	
		35					40					45				
CAG	GGC	AGC	CAG	CAA	CCC	TGG	CAG	CTG	ATC	CAG	GCC	CAG	ATG	AAC	TGG	192
Gln	Gly	Ser	Gln	Gln	Pro	Trp	Gln	Leu	He	Gln	Ala	Gln	Met	Asn	Trp	
	50					55					60					
TGG	CAG	GAT	CAG	CTC	AAG	CTG	ATG	CAG	CAC	ACC	CTG	CTC	AAA	AGC	GCA	240
Trp	Gln	Asp	Gln	Leu		Leu	Met	Gln	His	Thr	Leu	Leu	Lys	Ser	Ala	
65					70					75					80	
						GTG										288
Gly	Gln	Pro	Ser		Pro	Val	He	Thr		Glu	Arg	Ser	Asp	Arg	Arg	
				85					90					95		
						AGC										336
Phe	Lys	Ala		Ala	Trp	Ser	Glu		Pro	He	Tyr	Asp		Leu	Lys	
0.40	ma a	m 4 0	100	0.00	400	000		105	0.00				110			
						GCC										384
GIN	ser		Leu	Leu	Inr	Ala		HIS	Leu	Leu	Ala		Val	Asp	Ala	
CTC	CAC	115	CTC	ccc	CAC	***	120	000	CAC	000	OTIC	125	TTO	mm o	400	400
						AAG										432
ren	130	GIY	Val	rio	GIII	Lys 135	ser	Arg	GIU	Arg		Arg	rne	rne	101	
CCC		TAC	CTC	۸۸۲	ccc	ATG	ccc	ccc	ACC	AAC	140	CTC	rrr	ACC	AAC	480
						Met										480
145		1 9 1	,	11311	150	inc t	nia	110	501	155	1 110	LCu	ліц	. 1111	160	
		стс	СТС	AAG		ACC	СТС	GAG	ፐርር		ccc	CAG	AAC	CTG		528
_						Thr										020
	0.4	Dou	200	165	Deu	****	LCu	Olu	170	пор	013	0111	71311	175	vu1	
CGC	GGA	CTG	GCC		TTG	GCC	GAG	GAT		GAG	CGC	AGC	GCC		CAG	576
						Ala										0.0
			180					185			0		190			
CTC	AAC	ATC	CGC	CTG	ACC	GAC	GAA		GCC	TTC	GAG	СТС		CGG	GAT	624
						Asp										
		195	_			-	200					205		,	-	
CTG	GCC	CTG	ACC	CCG	GGC	CGG	GTG	GTG	CAG	CGC	ACC	GAG	СТС	TAT	GAG	672
Leu	Ala	Leu	Thr	Pro	Gly	Arg	Val	Val	Gln	Arg	Thr	Glu	Leu	Туг	Gļu	

0.00	210		m	400	000	215		0.0	400	omo	220					
				AGC												720
	He	Głn	Tyr	Ser		Thr	Thr	Glu	Thr		Gly	Lys	Thr	Pro		
225		0.00	000		230					235					240	
				CCC												768
Leu	He	vai	Pro	Pro	Phe	He	Asn	Lys		Tyr	He	Met	Asp		Arg	
				245					250					255		20.1
				CTG												816
Pro	Gln	Asn		Leu	Val	Ala	Trp		Val	Ala	Gln	Gly		Thr	Val	
			260					265					270			
				TGG												864
Phe	Met		Ser	Trp	Arg	Asn		Gly	Val	Ala	GIn		GIn	He	Asp	
0.00	040	275	m 4 0	0.00	000	0.45	280					285	~			
				GTG												912
Leu		Asp	lyr	Val			Gly	vai	He	Ala		Leu	Asp	Gly	Val	
CAC	290	000	100	000		295	040	000	0.40	000	300	000	m	maa	4 <b>m</b> o	0.00
				GGC												960
	Ala	на	ınr	Gly		Arg	Glu	vaı	HIS		116	Gly	Tyr	Cys		
305	000	400	000	omo	310	000	000	4.00	000	315		000	000	000	320	
				CTG												1008
GIY	GIY	Inr	АТа	Leu	ser	Leu	Ala	мет		тгр	Leu	АІА	Ala		Arg	
CAC	440	CAC	000	325	000	100	000	400	330	TTO	4 O.T.		000	335	0.4.0	1050
															GAC	1056
GIII	Lys	GIII		Val	Arg	ППГ	Ala		reu	rne	Inr	ınr		Leu	ASP	
ፐፐር	ፐርር	CAC	340	GGG	CAC	СТТ	ccc	345	<b>ጥ</b> ተር	ATC	CAC	CAC	350	A TC	A T A	1104
																1104
riic	361	355	110	Gly	Giu	Leu	360	116	rne	116	112	365	rro	116	116	
GCG	CCC		CAC	GCG	CAA	ΔΔΤ		ccc	AAC	ccc	ATC		CAC	ccc	CCC	1152
				Ala												1132
Mid	370	LCu	oiu	MIG	OIII	375	UIU	піа	Lys	Uly	380	MC t	лэр	огу	лıg	
CAG		ccc	GTC	TCC	ፐፐር		CTC	СТС	CCC	CAC		ACC	CTC	тас	TCC	1200
				Ser											Trp	1200
385	204			001	390	501	Dou	Deu	6	395	71311	001	DCu	1 , 1	400	-
	TAC	TAC	ATC	GAC		TAC	СТС	AAG	GGT		AGC.	CCG	GTG	GCC		1248
				Asp												1210
	-,-	-,-		405		-,-	200	2,0	410	V				415	1	
GAT	CTG	CTG	CAC	TGG	AAC	AGC	GAC	AGC		AAT	GTG	GCG	GGC		ACC	1296
				Trp												
			420					425					430	_, _		
CAC	AAC	AGC		CTG	CGC	CGT	СТС		CTG	GAG	AAC	CAG		GTG	AAG	1344
				Leu												
		435				_	440	-				445			•	
GGG	GAG	CTC	AAG	ATC	CGC	AAC	ACC	CGC	ATC	GAT	СТС	GGC	AAG	GTG	AAG	1392
				Ile												
	450				_	455		,		-	460	-			-	
ACC		GTG	CTG	CTG	GTG	TCG	GCG	GTG	GAC	GAT		ATC	GCC	СТС	TGG	1440
Thr	Pro	Val	Leu	Leu	Val	Ser	Ala	Val	Asp	Asp	His	He	Ala	Leu	Trp	
465					470					475					480	
CAG	GGC	ACC	TGG	CAG	GGC	ATG	AAG	CTG	TTT	GGC	GGG	GAG	CAG	CGC	TTC	1488



Gln	Gly	Thr	Trp	Gln 485	Gly	Met	Lys	Leu	Phe 490	Gly	Gly	Glu	Gln	Arg 495	Phe	
СТС	CTG	GCG	GAG		GGC	CAC	ATC	GCC		ATC	ATC	AAC	CCG		GCC	1536
Leu	Leu	Ala	Glu	Ser	Gly	His	Ile	Ala	Gly	Ile	He	Asn	Pro	Pro	Ala	
			500					505					510			
GCC	AAC	AAG	TAC	GGC	TTC	TGG	CAC	AAC	GGG	GCC	GAG	GCC	GAG	AGC	CCG	1584
Ala	Asn	Lys	Tyr	Gly	Phe	Trp	His	Asn	Gly	Ala	Glu	Ala	Glu	Ser	Pro	
		515					520					525				
GAG	AGC	TGG	CTG	GCA	GGG	GCG	ACG	CAC	CAG	GGC	GGC	TCC	TGG	TGG	CCC	1632
Glu	Ser	Trp	Leu	Ala	Gly	Ala	Thr	His	Gln	Gly	Gly	Ser	Trp	Trp	Pro	
	530					535					540					
GAG	ATG	ATG	GGC	TTT	ATC	CAG	AAC	CGT	GAC	GAA	GGG	TCA	GAG	CCC	GTC	1680
Glu	Met	Met	Gly	Phe	Ile	Gln	Asn	Arg	Asp	Glu	Gly	Ser	Glu	Pro	Val	
545					550					555					560	
CCC	GCG	CGG	GTC	CCG	GAG	GAA	GGG	CTG	GCC	CCC	GCC	CCC	GGC	CAC	TAT	1728
Pro	Ala	Arg	Val	Pro	Glu	Glu	Gly	Leu	Ala	Pro	Ala	Pro	Gly	His	Tyr	
				565					570					575		
GTC	AAG	GTG	CGG	CTC	AAC	CCC	GTG	TTT	GCC	TGC	CCA	ACA	GAG	GAG	GAC	1776
Val	Lys	Val	Arg	Leu	Asn	Pro	Val	Phe	Ala	Cys	Pro	Thr	Glu	Glu	Asp	
			580					585					590			
GCC	GCA	TGA														1785
Ala	Ala															

【0099】配列番号:2

配列の長さ:594 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

190

## 配列:

180

Met Ser Gln Pro Ser Tyr Gly Pro Leu Phe Glu Ala Leu Ala His Tyr 10 Asn Asp Lys Leu Leu Ala Met Ala Lys Ala Gln Thr Glu Arg Thr Ala 25 Gln Ala Leu Leu Gln Thr Asn Leu Asp Asp Leu Gly Gln Val Leu Glu 40 Gln Gly Ser Gln Gln Pro Trp Gln Leu Ile Gln Ala Gln Met Asn Trp Trp Gln Asp Gln Leu Lys Leu Met Gln His Thr Leu Leu Lys Ser Ala 70 75 Gly Gln Pro Ser Glu Pro Val Ile Thr Pro Glu Arg Ser Asp Arg Arg 90 Phe Lys Ala Glu Ala Trp Ser Glu Gln Pro Ile Tyr Asp Tyr Leu Lys 105 Gln Ser Tyr Leu Leu Thr Ala Arg His Leu Leu Ala Ser Val Asp Ala 120 125 Leu Glu Gly Val Pro Gln Lys Ser Arg Glu Arg Leu Arg Phe Phe Thr 135 140 Arg Gln Tyr Val Asn Ala Met Ala Pro Ser Asn Phe Leu Ala Thr Asn 150 155 160 Pro Glu Leu Leu Lys Leu Thr Leu Glu Ser Asp Gly Gln Asn Leu Val 165 170 Arg Gly Leu Ala Leu Leu Ala Glu Asp Leu Glu Arg Ser Ala Asp Gln

185

Leu	Asn	I l e 195	Arg	Leu	Thr	Asp	Gl u 200	Ser	Ala	Phe	Glu	Leu 205	Gly	Arg	Asp
Leu	Ala 210	Leu	Thr	Pro	Gly	Arg 215	Val	Val	Gln	Arg	Thr 220	Glu	Leu	Tyr	Glu
Leu	He	Gln	Туг	Ser	Pro	Thr	Thr	Glu	Thr	Val	Glv	Lvs	Thr	Pro	Val
225			- 3 -		230					235	٠.,	2,0			240
	He	Val	Pro	Pro		He	Asn	Lvs	Tvr		He	Met	Asn	Met	
				245				2,0	250	.,.	110	inc t	лор	255	
Pro	Gln	Asn	Ser		Val	Ala	Trn	Len		Ala	Gin	Glv	Gln		Val
			260	200	,		11.5	265		u	0	01,	270		,
Phe	Met	He	Ser	Trn	Αгσ	Asn	Pro		Val	Ala	Cln	Ala		Πρ	Aen
		275					280	01,	,		0111	285	OIII	110	пор
Len	Asn		Tyr	Val	Va!	Asn		Val	Ιle	Ala	Ala		Aen	Clv	Val
	290	7100	- , .		,	295	0.,	,	110	711 d	300	LCu	пор	013	141
GLu		Ala	Thr	Glv	Clu		Gln	Val	Hie	Glv		Glv	Tur	Cve	ماآ
305	u			013	310	, n E	O I U	vai	1113	315	110	ory	1 9 1	Cys	320
	Glv	Thr	Ala	I en		Ī en	Δla	Met	Clv		ΙΔυ	Ala	Δla	Ara	
01,	013	1111	ma	325	501	Lcu	Alu	inc t	330	111	LCu	ліа	лια	335	AIG
Gln	Ive	Cln	Arg		Δτσ	Thr	Δla	Thr		Dha	Thr	Thr	Lau		Acn
OIM	LJS	OIII	340	141	мд	1111		345	LCu	1 110	1111	1111	350	Leu	nsp
Phe	Ser	Cln	Pro	Clv	Gla	Ι Δ11	Clv		Dha	110	Hic	Clu		ΙIα	T La
1110	001	355	110	01,	oru	LCu	360	110	THE	110	1113	365	110	116	116
Δla	Δla		Glu	Λla	Cln	Acn		A 1 a	Lvc	Cly	τιο		Aan	Clv	A = ~
Ala	370	LCu	Ulu	піа	GIII	375	GIU	nia	Lys	GIY	380	met	кър	GIY	AIG
Gln		Δla	Val	Sar	Dho		Lou	Lou	Ara	Clu		Co.	Lon	T	Ten
385	Leu	піа	Val	361	390	361	ren	Leu	AIG		ASII	261	Leu	Iyr	
	Т	Т.,.	ΙΙο	Aon		т	I	1	C1	395	C - =	D	Wal	A 1 -	400
ASII	1 9 1	1 9 1	He	405	Ser	ıyı	Leu	Lys		GIII	ser	Pro	vai		rne
Acn	Lau	Lau	Ціс		Acn	Sar	Aan	So.=	410	Aan	Vol	۸۱م	C1	415	Th.
nsp	ren	LCU	His 420	H	ASII	361	азр	425	1111	ASII	Val	ніа	430	Lys	шг
ніс	Acn	So.		Lon	Ara	A = ~	Lon		Lou	Clu	Aon	Cla		Val	I
1113	NSII	435	Leu	LCU	AIG	AIG	440	1 9 1	reu	GIU	ASII		Leu	Vai	Lys
Clv	CI.		Lys	Ilo	A = ~	Aon		A = ~	T l a	Ann	Lou	445	T	Wa 1	1
GIY	450	LCu	Lys	116	AIG	455	1111	AIR	116	ASP		GIY	LyS	vai	Lys
Thr		Val	Leu	Lan	Vol		A 1 o	Vol	400	A a.m.	460	T I o	41.	I	Т
465	110	141	LCu	LCu	470	361	пια	141	nsp	475	1112	116	на		480
	Glv	Thr	Trp	Gln		Mot	Luc	Īρυ	Dha		Clv	Clu	Cln		
0111	01,	1111	пр	485	Uly	MC t	гуз	LCu	490	Oly	GIY	Giu	OIII	495	1 110
Len	Len	Ala	Glu		Glv	Hie	Ιlρ	Δla		Πla	ً ما آ	Δen	Dro		Δla
Dea	БСС		500	001	01,	1113	110	505	013	110	110	11311	510	110	Mid
Ala	Asn	Ive	Tyr	Glv	Phe	Trn	Hic		Clv	Δ1.a	Clo	Δla		Sar	Dro
711 u	71511	515	1 9 1	019	TIIC	пр	520	ASII	Gly	Ara	Olu	525	oru	361	110
Glu	Ser		Leu	د ۱ ۵	Clv	Δla		Hie	Cln	Clv	Clv		Trn	Trn	Dro
Jiu	530	пр	LCU	111a	UIY	535	1111	1112	0111	OIY	540	JEI	ттþ	пр	110
Glu		Met	Gly	Ph△	ماز		Aen	Ara	Aen	دان		Sar	Gla	Dra	۱eV
545	1	c t	ory.	1 110	550	0111	11011	111 B	nsp	555	or y	561	UIU	110	560
	Ala	Arσ	Val	Pro		Glu	GLv	Len	Ala		Δla	Pro	Glw	Hic	
	,,,a	5	, 41	565	oru	91 u	or y	<sub>L</sub> cu	570	110	ΛIα	110	оту	575	1 ) 1
Val	L۷۹	Val	Arg		Asn	Pro	Val	Phe		Cve	Pro	Thr	Gln		Aen
	~, 0	, 41	580	Dou	41311			585	u	0,3	2.0	****	590	oru	изр
			550					550					000		

Ala Ala

【0100】配列番号:3

配列の長さ:354 配列の型:核酸 鎖の数: 二本鎖 トポロジー: 直鎖状 配列の種類: genomic DNA

配列:

ATG ATG AAT ATG GAC GTG ATC AAG AGC TTT ACC GAG CAG ATG CAA GGC Met Met Asn Met Asp Val Ile Lys Ser Phe Thr Glu Gln Met Gln Gly 1 5 10 TTC GCC GCC CCC CTC ACC CGC TAC AAC CAG CTG CTG GCC AGC AAC ATC Phe Ala Ala Pro Leu Thr Arg Tyr Asn Gln Leu Leu Ala Ser Asn Ile 20 25 3 0 GAA CAG CTG ACC CGG TTG CAG CTG GCC TCC GCC AAC GCC TAC GCC GAA 144 Glu Gln Leu Thr Arg Leu Gln Leu Ala Ala Asn Ala Tyr Ala Glu 3 5 40 45 CTG GGC CTC AAC CAG TTG CAG GCC GTG AGC AAG GTG CAG GAC ACC CAG Leu Gly Leu Asn Gln Leu Gln Ala Val Ser Lys Val Gln Asp Thr Gln 5 0 5 5 60 AGC CTG GCG GCC CTG GGC ACA GTG CAA CTG GAG ACC GCC AGC CAG CTC 240 Ser Leu Ala Ala Leu Gly Thr Val Gln Leu Glu Thr Ala Ser Gln Leu 6 5 7.0 7 5 8 0 TCC CGC CAG ATG CTG GAT GAC ATC CAG AAG CTG AGC GCC CTC GGC CAG 288 Ser Arg Gln Met Leu Asp Asp Ile Gln Lys Leu Ser Ala Leu Gly Gln 8 5 9 0 9 5 CAG TTC AAG GAA GAG CTG GAT GTC CTG ACC GCA GAC GGC ATC AAG AAA 3 3 6 Gln Phe Lys Glu Glu Leu Asp Val Leu lle Lys Lys Thr Ala Asp Gly 100 105 1 1 0 AGC ACG GGC AAG GCC TGA 354 Ser Thr Gly Lys Ala

【0101】配列番号:4

配列の長さ:117 配列の型:アミノ酸 115

トポロジー:直鎖状 配列の種類:タンパク質

配列:								
Met	Met	Asn	Met	Asp	Val	Ilе	Lуs	Ser
Рhе	Thr	Glu	Gln	Met	Gln	Gly		
1				5				
1 0					1 5			
Рhе	Ala	Ala	Pro	Leu	Thr	Arg	Туr	Asn
Gln	Leu	Leu	Ala	Ser	Asn	Ile		
			2 0					2 5
				3 0				
Glu	Gln	Leu	Thr	Arg	Leu	Gln	Leu	Ala
Ser	Ala	Asn	Ala`	Туr	Ala	Glu		
		3 5					4 0	
			4 5					
Leu	Gly	Leu	Asn	Gln	Leu	Gln	Ala	Val
Ser	Lуs	Val	Gln	Asp	Thr	Gln		
	5 0					5 5		
		6 0						
Ser	Leu	Ala	Ala	Leu	Gly	Thr	Val	Gln
Leu	Glu	Thr	Ala	Ser	Gln	Leu		
6 5					7 0			
	7 5					8 0		
Ser	Arg	Gln	Met	Leu	Asp	Asp	Ιlе	Gln
Lуs	Leu	Ser	Ala	Leu	Gly	Gln		
			•	8 5				
9 0					9 5			
Gln	Рhе	Lys	Glu	Glu	Leu	Asp	Val	Leu
Thr	Ala	Asp	Gly	Ile	Lys	Lуs		
			100			•		105
				110				
Ser	Thr	Gly	Lуs	Ala				
		115	-					
8号:5				鉒	[の数:二	本鎖		
5						- : 直鎖状	<del>`</del>	
					-			

【0102】配列番

配列の長さ:405 配列の型:核酸 配列の種類:genomic DNA

配列:

ATG AGC GCA CAA TCC CTG GAA GTA GGC CAG AAG GCC CGT CTC AGC AAG 48 Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys 1 5 10 1 5 CGG TTC GGG GCG GCG GAG GTA GCC GCC TTC GCC GCG CTC TCG GAG GAC 96 Arg Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala Ala Phe Ala Ala Leu Ser Glu Asp 2 0 2 5 3 0 TTC AAC CCC CTG CAC CTG GAC CCG GCC TTC GCC GCC ACC ACG GCG TTC 144

Phe Asn Pro Leu His Leu Asp Pro Ala

Phe Ala Ala Thr Thr Ala Phe 3 5 40 4 5 GAG CGG CCC ATA GTC CAC GGC ATG CTG CTC GCC AGC CTC TTC TCC GGG Glu Arg Pro Ile Val His Gly Met Leu Leu Ala Ser Leu Phe Ser Gly 5 0 60 CTG CTG GGC CAG CAG TTG CCG GGC AAG GGG AGC ATC TAT CTG GGT CAA 240 Leu Leu Gly Gln Gln Leu Pro Gly Lys Gly Ser Ile Tyr Leu Gly Gln 6.5 7 0 7 5 8 0 AGC CTC AGC TTC AAG CTG CCG GTC TTT GTC GGG GAC GAG GTG ACG GCC Ser Leu Ser Phe Lys Leu Pro Val Phe Val Gly Asp Glu Val Thr Ala 8 5 9 0 9 5 GAG GTG GAG GTG ACC GCC CTT CGC GAG GAC AAG CCC ATC GCC ACC CTG 336 Glu Val Glu Val Thr Ala Leu Arg Glu Asp Lys Pro Ile Ala Thr Leu 100 1 1 0 ACC ACC CGC ATC TTC ACC CAA GGC GGC GCC CTC GCC GTG ACG GGG GAA 384 Thr Thr Arg Ile Phe Thr Gln Gly Gly Ala Leu Ala Val Thr Gly Glu 1 1 5 120 1 2 5 GCC GTG GTC AAG CTG CCT TAA 405 Ala Val Val Lys Leu Pro 1 3 0 トポロジー:直鎖状 配列の種類:タンパク質

【0103】配列番号:6 配列の長さ:134

配列の型:アミノ酸

配列:

Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys 1 5 10 15 Arg Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala Ala Phe Ala Ala Leu Ser Glu Asp 2 0 2 5 3 0

Phe Asn Pro Leu His Leu Asp Pro Ala

Phe Ala Ala Thr Thr Ala Phe 3 5 40 4 5 Glu Arg Pro Ιlе Val His Gly Met Leu Leu Ala Ser Leu Phe Ser Gly 5 0 5.5 60 Leu Leu Gly Gln Gln Leu Pro Gly Lys Gly Ser lle Tyr Leu Gly Gln 6 5 7.0 7.5 8 0 Ser Leu Ser Leu Pro Val Phe Phe Lys Val Gly Asp Glu Val Thr Ala 8 5 90 9 5 Glu Val Glu Val Thr Ala Leu Arg Glu Ile Lуs Pro Ala Thr 100 105 1 1 0 Thr Thr Arg Ile Phe Thr Gln Gly Gly Ala Leu Ala Val Thr Gly Glu 1 1 5 120 1 2 5 Ala Val Val Lys Leu Pro 1 3 0 【0104】配列番号:7 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列: CCSCCSTGGA TCAAYAAGTW YTAYATC 27 【0105】配列番号:8 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列: SAGCCASGCS GTCCARTCSG GCCACCA 27 【0106】配列番号:9 配列の特徴 配列の長さ:3187 特徴を表す記号: CDS 存在位置:384..734 特徴を表す記号: CDS トポロジー:直鎖状 存在位置:830..2611 配列の種類:genomic DNA AGATCTGGAC CGGGGTGCTG GCCTGGGCCA CGCCGGCGAG GGCCAGCGCG GAGCAACCGA GCAGCAGGGC GAGAGGTTTC ATCGGGATTC CTTGGCAGTC TGAATGACGT GCCAGCCTAT 120 CAGCGCGGCG CCGGTGCGGC GAGGGCGCGC CGGACCCAGT GCGTCACCTC TCGTCTGATC 180 CGCCTCCCTC GACGGGCGTC GCTGACAAAA AAATTCAAAC AGAAATTAAC ATTTATGTCA 240 TTTACACCAA ACCGCATTTG GTTGCAGAAT GCTCAAACGT GTGTTTGAAC AGAGCAAGCA 300 ACACGTAAAC AGGGATGACA TGCAGTACCC GTAAGAAGGG CCGATTGGCC CACAACAACA 360 CTGTTCTGCC GAACTGGAGA CCG ATG ATG AAT ATG GAC GTG ATC AAG AGC 410

Met Met Asn Met Asp Val Ile Lys Ser

配列の長さ:27

配列の長さ:27

配列の型:核酸

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

配列の型:核酸

TTT ACC GAG CAG ATG CAA GGC TTC GCC GCC CCC CTC ACC CGC TAC AAC Phe Thr Glu Gln Met Gln Gly Phe Ala Ala Pro Leu Thr Arg Tyr Asn 15 20 CAG CTG CTG GCC AGC AAC ATC GAA CAG CTG ACC CGG TTG CAG CTG GCC 506 Gln Leu Leu Ala Ser Asn Ile Glu Gln Leu Thr Arg Leu Gln Leu Ala TCC GCC AAC GCC TAC GCC GAA CTG GGC CTC AAC CAG TTG CAG GCC GTG 554 Ser Ala Asn Ala Tyr Ala Glu Leu Gly Leu Asn Gln Leu Gln Ala Val 50 AGC AAG GTG CAG GAC ACC CAG AGC CTG GCG GCC CTG GGC ACA GTG CAA 602 Ser Lys Val Gln Asp Thr Gln Ser Leu Ala Ala Leu Gly Thr Val Gln 65 CTG GAG ACC GCC AGC CAG CTC TCC CGC CAG ATG CTG GAT GAC ATC CAG 650 Leu Glu Thr Ala Ser Gln Leu Ser Arg Gln Met Leu Asp Asp Ile Gln 80 AAG CTG AGC GCC CTC GGC CAG CAG TTC AAG GAA GAG CTG GAT GTC CTG 698 Lys Leu Ser Ala Leu Gly Gln Gln Phe Lys Glu Glu Leu Asp Val Leu 90 95 100 105 ACC GCA GAC GGC ATC AAG AAA AGC ACG GGC AAG GCC TGATAACCCC 744 Thr Ala Asp Gly Ile Lys Lys Ser Thr Gly Lys Ala 110 115 TGGCTGCCCG TTCGGGCAGC CACATCTCCC CATGACTCGA CGCTACGGGC TAGTTCCCGC 804 CTCGGGTGTG GGTGAAGGAG AGCAC ATG AGC CAA CCA TCT TAT GGC CCG CTG 856 Met Ser Gln Pro Ser Tyr Gly Pro Leu TTC GAG GCC CTG GCC CAC TAC AAT GAC AAG CTG CTG GCC ATG GCC AAG 904 Phe Glu Ala Leu Ala His Tyr Asn Asp Lys Leu Leu Ala Met Ala Lys 15 20 GCC CAG ACA GAG CGC ACC GCC CAG GCG CTG CTG CAG ACC AAT CTG GAC 952 Ala Gln Thr Glu Arg Thr Ala Gln Ala Leu Leu Gln Thr Asn Leu Asp 35 GAT CTG GGC CAG GTG CTG GAG CAG GGC AGC CAG CAA CCC TGG CAG CTG 1000 Asp Leu Gly Gln Val Leu Glu Gln Gly Ser Gln Gln Pro Trp Gln Leu 50 ATC CAG GCC CAG ATG AAC TGG TGG CAG GAT CAG CTC AAG CTG ATG CAG 1048 Ile Gln Ala Gln Met Asn Trp Trp Gln Asp Gln Leu Lys Leu Met Gln 65 CAC ACC CTG CTC AAA AGC GCA GGC CAG CCG AGC GAG CCG GTG ATC ACC 1096 His Thr Leu Leu Lys Ser Ala Gly Gln Pro Ser Glu Pro Val Ile Thr 75 80 CCG GAG CGC AGC GAT CGC CGC TTC AAG GCC GAG GCC TGG AGC GAA CAA 1144 Pro Glu Arg Ser Asp Arg Arg Phe Lys Ala Glu Ala Trp Ser Glu Gln 90 95 100 CCC ATC TAT GAC TAC CTC AAG CAG TCC TAC CTG CTC ACC GCC AGG CAC 1192 Pro Ile Tyr Asp Tyr Leu Lys Gln Ser Tyr Leu Leu Thr Ala Arg His 110 115 CTG CTG GCC TCG GTG GAT GCC CTG GAG GGC GTC CCC CAG AAG AGC CGG 1240 Leu Leu Ala Ser Val Asp Ala Leu Glu Gly Val Pro Gln Lys Ser Arg 125 130 135

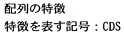
特開平10-108682

												_				
GAG	CGG	CTG	CGT	TTC	TTC	ACC	CGC	CAG	TAC	GTC	AAC	GCC	ATG	GCC	CCC	1288
Glu	Arg	Leu	Arg	Phe	Phe	Thr	Arg	Gln	Tyr	Val	Asn	Ala	Met	Ala	Pro	
		140					145					150				
		TTC														1336
Ser	Asn	Phe	Leu	Ala	Thr	Asn	Pro	Glu	Leu	Leu	Lys	Leu	Thr	Leu	Glu	
	155					160					165					
TCC	GAC	GGC	CAG	AAC	CTG	GTG	CGC	GGA	CTG	GCC	CTC	TTG	GCC	GAG	GAT	1384
	Asp	Gly	Gln	Asn		Val	Arg	Gly	Leu	Ala	Leu	Leu	Ala	Glu	Asp	
170					175					180					185	
		CGC														1432
Leu	Glu	Arg	Ser		Asp	Gin	Leu	Asn		Arg	Leu	Thr	Asp		Ser	
ccc	ጥጥር	CAC	CTC	190	ccc	CAT	CTC	ccc	195	ACC	ccc	ccc	ccc	200	CTC	1.400
		GAG														1480
Ald	rne	Glu	205	GIY	Arg	ASD	Leu	210	ren	ШГ	Ϋ́ΓΟ	ыу	215	vai	vai	
CAG	CGC	ACC		ርፐር	ТАТ	CAC	ርፐር		CAG	TAC	ACC.	CCC		ACC	CAC	1528
		Thr														1020
0	6	220	0.4	Lou	.,.	0.4	225		0.11	.,.	501	230				
ACG	GTG	GGC	AAG	ACA	CCT	GTG		ATA	GTG	CCG	CCC		ATC	AAC	AAG	1576
Thr	Val	Gly	Lys	Thr	Рго	Val	Leu	Ile	Val	Pro	Pro	Phe	Ile	Asn	Lys	
	235					240					245					
TAC	TAC	ATC	ATG	GAC	ATG	CGG	CCC	CAG	AAC	TCC	CTG	GTC	GCC	TGG	CTG	1624
Tyr	Tyr	Ile	Met	Asp	Met	Arg	Pro	Gln	Asn	Ser	Leu	Val	Ala	Trp	Leu	
250					255					260					265	
GTC	GCC	CAG	GGC	CAG	ACG	GTA	TTC	ATG	ATC	TCC	TGG	CGC	AAC	CCG	GGC	1672
Val	Ala	Gln	Gly	Gln	Thr	Val	Phe	Met	He	Ser	Trp	Arg	Asn	Pro	Gly	
				270					275					280		
		CAG														1720
Val	Ala	Gln		Gln	He	Asp	Leu		Asp	Tyr	Val	Val		Gly	Val	
ATC	000	ccc	285	C40	000	OTO	040	290	000		000	040	295	040	omo	1500
		GCC														1768
116	Ala	Ala 300	ren	ASP	GIY	Val		Ald	Ala	ШГ	GIY		Arg	GIU	vai	
CAC	CCC	ATC	CCC	ТАС	TCC	ΔTC	305 ccc	ccc	۸۲۲	CCC	CTC	310	ርፐር	ccc	ATC	1816
		Ile														1010
	315		0.,	.,.	0,5	320	Oly	01,		mu	325	501	LCu	mu	1/10 1	
GGC		CTG	GCG	GCG	CGG		CAG	AAG	CAG	CGG		CGC	ACC	GCC	ACC	1864
		Leu														
330					335					340					345	
CTG	TTC	ACT	ACC	CTG	CTG	GAC	TTC	TCC	CAG	CCC	GGG	GAG	CTT	GGC	ATC	1912
Leu	Phe	Thr	Thr	Leu	Leu	Asp	Phe	Ser	Gln	Pro	Gly	Glu	Leu	Gly	Ile	
				350					355					360		
TTC	ATC	CAC	GAG	CCC	ATC	ATA	GCG	GCG	CTC	GAG	GCG	CAA	AAT	GAG	GCC	1960
Phe	He	His	Glu	Pro	He	He	Ala	Ala	Leu	Glu	Ala	Gln	Asn	Glu	Ala	
			365					370					375			
		ATC														2008
Lys	Gly	He	Met	Asp	Gly	Arg		Leu	Ala	Val	Ser		Ser	Leu	Leu	
CCC	CAC	380	ACC	ርጥር	T 4 0	ጥርር	385	T40	T40	ATO	CAC	390	TAC	CTC	A A C	9054
		AAC														2056
vi R	GIU	Asn	ડિંદ	ren	ıуГ	пр	ASD	ıуГ	ıуГ	116	ASD	ser	īУГ	ren	LYS	

		395					400					405					
(	GGT	CAG	AGC	CCG	GTG	GCC	TTC	GAT	CTG	CTG	CAC	TGG	AAC	AGC	GAC	AGC	2104
(	Gly	Gln	Ser	Pro	Val	Ala	Phe	Asp	Leu	Leu	His	Trp	Asn	Ser	Asp	Ser	
4	110					415					420					425	
1	ACC	AAT	GTG	GCG	GGC	AAG	ACC	CAC	AAC	AGC	CTG	CTG	CGC	CGT	CTC	TAC	2152
•	Γhr	Asn	Val	Ala	Gly	Lys	Thr	His	Asn	Ser	Leu	Leu	Arg	Arg	Leu	Tyr	
					430					435					440		
(	CTG	GAG	AAC	CAG	CTG	GTG	AAG	GGG	GAG	CTC	AAG	ATC	CGC	AAC	ACC	CGC	2200
I	Leu	Glu	Asn	Gln	Leu	Val	Lys	Gly	Glu	Leu	Lys	He	Arg	Asn	Thr	Arg	
				445					450					455			
I	ATC	GAT	CTC	GGC	AAG	GTG	AAG	ACC	CCT	GTG	CTG	CTG	GTG	TCG	GCG	GTG	2248
	He	Asp		Gly	Lys	Val	Lys	Thr	Pro	Val	Leu	Leu	Val	Ser	Ala	Val	
			460					465					470				
															AAG		2296
I	Asp		His	He	Ala	Leu		Gln	Gly	Thr	Trp		Gly	Met	Lys	Leu	
,		475	000	0.0	0.40	000	480	000	omo	200		485					
															ATC		2344
	190	ыу	GIY	GIU	GIII	Arg 495	rne	Leu	Leu	Ala		ser	ыу	HIS	He		
		۸۳۲	ATC	AAC	ccc		ccc	ccc	AAC	A A C	500	CCC	<b>ፐፐ</b> ር	TCC	CAC	505	9209
															His		2392
`	, , ,	110	110	11311	510	110	nια	лια	non	515	1 9 1	Uly	1116	пр	520	USII	
(	GG	GCC	GAG	GCC		AGC	CCG	GAG	AGC		CTG	GCA	GGG	GCG	ACG	CAC	2440
															Thr		
	·			525					530				,	535			
(	CAG	GGC	GGC	TCC	TGG	TGG	CCC	GAG	ATG	ATG	GGC	TTT	ATC	CAG	AAC	CGT	2488
(	Gln	Gly	Gly	Ser	Trp	Trp	Pro	Glu	Met	Met	Gly	Phe	He	Gln	Asn	Arg	
			540					545					550				
(	GAC	GAA	GGG	TCA	GAG	CCC	GTC	CCC	GCG	CGG	GTC	CCG	GAG	GAA	GGG	CTG	2536
I	Asp	Glu	Gly	Ser	Glu	Pro	Val	Pro	Ala	Arg	Val	Pro	Glu	Glu	Gly	Leu	
		555					560					565					
															GTG		2584
		Рго	Ala	Pro	Gly		Туг	Val	Lys	Val		Leu	Asn	Pro	Val		
	570	ፐርር	CCA	ACA	CAC	575	CAC	ccc	CCA	TCAC	580		TOO	ידיי		585	0001
					GAG Glu					IGAC	3UUU <i>!</i>	AUA A	IICCC	յ լ ԱԱ	AA		2631
ľ	11 a	Cys	110	1111	590	Giu	nsp	nia	міа								
(	TAC	GCC/	AGA A	AGGCC		CT CA	AGCA/	vece.	: TT(	ጉርርርር	מרממ	CCC	CCT	ነርር (	רכרניו	TCGCC	2691
																ACGGCG	
																CTGGGC	
																CTGCCG	
(	GTC1	TTG	rcg (	GGGA	CGAGO	GT GA	ACGGO	CCGAC	GTO	GAGO	GTGA	CCGC	сстт	CG (	CGAGO	GACAAG	2931
(	CCCA	\TCG(	CCA (	CCCT	GACCA	AC CO	CGCAT	гстто	CACC	CCAAC	GCG	GCGC	ССТО	CGC (	CGTGA	CGGGG	2991
(	GAAG	CCG	rgg 1	ГСАА(	GCTGC	CC T	raag(	CACCO	GCC	GCAC	CGCA	GGC	CAAT	CA (	GCCCG	GCCCC	3051
																GCCCA	
						CC TA	ACTO	GCCT/	AA.	\TGG(	CCGC	CCTO	CCG1	GT A	AGGC <i>A</i>	ATTCAT	3171
			GAG (	GAAT?	ГС					A.r-							3187
	<u>.</u>	1 /1								~ ~ ~	//\ XT	. —					

【0107】配列番号:10

配列の長さ:3187 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:genomic DNA



存在位置:2611..3012

配列:

120岁):						
AGATCTGGAC C	GGGGTGCTG	GCCTGGGCCA	CGCCGGCGAG	GGCCAGCGCG	GAGCAACCGA	60
GCAGCAGGGC G	AGAGGTTTC	ATCGGGATTC	CTTGGCAGTC	TGAATGACGT	GCCAGCCTAT	120
CAGCGCGGCG C	CGGTGCGGC	GAGGGCGCGC	CGGACCCAGT	GCGTCACCTC	TCGTCTGATC	180
CGCCTCCCTC G	ACGGGCGTC	GCTGACAAAA	AAATTCAAAC	AGAAATTAAC	ATTTATGTCA	240
TTTACACCAA A	CCGCATTTG	GTTGCAGAAT	GCTCAAACGT	GTGTTTGAAC	AGAGCAAGCA	300
ACACGTAAAC A	GGGATGACA	TGCAGTACCC	GTAAGAAGGG	CCGATTGGCC	CACAACAACA	360
CTGTTCTGCC G	AACTGGAGA	CCGATGATGA	ATATGGACGT	GATCAAGAGC	TTTACCGAGC	420
AGATGCAAGG C	TTCGCCGCC	CCCCTCACCC	GCTACAACCA	GCTGCTGGCC	AGCAACATCG	480
AACAGCTGAC C	CGGTTGCAG	CTGGCCTCCG	CCAACGCCTA	CGCCGAACTG	GGCCTCAACC	540
AGTTGCAGGC CO	GTGAGCAAG	GTGCAGGACA	CCCAGAGCCT	${\tt GGCGGCCCTG}$	GGCACAGTGC	600
AACTGGAGAC CO	GCCAGCCAG	CTCTCCCGCC	AGATGCTGGA	TGACATCCAG	AAGCTGAGCG	660
CCCTCGGCCA G	CAGTTCAAG	GAAGAGCTGG	ATGTCCTGAC	CGCAGACGGC	ATCAAGAAAA	720
GCACGGGCAA G	GCCTGATAA	CCCCTGGCTG	CCCGTTCGGG	CAGCCACATC	TCCCCATGAC	780
TCGACGCTAC G	GGCTAGTTC	CCGCCTCGGG	${\tt TGTGGGTGAA}$	GGAGAGCACA	TGAGCCAACC	840
ATCTTATGGC C	CGCTGTTCG	AGGCCCTGGC	CCACTACAAT	GACAAGCTGC	TGGCCATGGC	900
CAAGGCCCAG A	CAGAGCGCA	CCGCCCAGGC	GCTGCTGCAG	ACCAATCTGG	ACGATCTGGG	960
CCAGGTGCTG GA	AGCAGGGCA	GCCAGCAACC	CTGGCAGCTG	ATCCAGGCCC	AGATGAACTG	1020
GTGGCAGGAT CA	AGCTCAAGC	TGATGCAGCA	CACCCTGCTC	AAAAGCGCAG	GCCAGCCGAG	1080
CGAGCCGGTG A	TCACCCCGG	AGCGCAGCGA	TCGCCGCTTC	AAGGCCGAGG	CCTGGAGCGA	1140
ACAACCCATC TA	ATGACTACC	TCAAGCAGTC	CTACCTGCTC	ACCGCCAGGC	ACCTGCTGGC	1200
CTCGGTGGAT G	CCCTGGAGG	GCGTCCCCCA	GAAGAGCCGG	GAGCGGCTGC	GTTTCTTCAC	1260
CCGCCAGTAC G	TCAACGCCA	TGGCCCCCAG	CAACTTCCTG	GCCACCAACC	CCGAGCTGCT	1320
CAAGCTGACC C	TGGAGTCCG	ACGGCCAGAA	CCTGGTGCGC	GGACTGGCCC	TCTTGGCCGA	1380
GGATCTGGAG CO	GCAGCGCCG	ATCAGCTCAA	CATCCGCCTG	ACCGACGAAT	CCGCCTTCGA	1440
GCTCGGGCGG GA	ATCTGGCCC	TGACCCCGGG	CCGGGTGGTG	CAGCGCACCG	AGCTCTATGA	1500
GCTCATTCAG TA	ACAGCCCGA	CTACCGAGAC	GGTGGCCAAG	ACACCTGTGC	TGATAGTGCC	1560
GCCCTTCATC A	ACAAGTACT	ACATCATGGA	CATGCGGCCC	CAGAACTCCC	TGGTCGCCTG	1620
GCTGGTCGCC CA	AGGGCCAGA	CGGTATTCAT	GATCTCCTGG	CGCAACCCGG	GCGTGGCCCA	1680
GGCCCAAATC GA	ATCTCGACG	ACTACGTGGT	GGATGGCGTC	ATCGCCGCCC	TGGACGGCGT	1740
GGAGGCGGCC A	CCGGCGAGC	GGGAGGTGCA	CGGCATCGGC	TACTGCATCG	GCGGCACCGC	1800
CCTGTCGCTC G	CCATGGGCT	GGCTGGCGGC	GCGGCGCCAG	AAGCAGCGGG	TGCGCACCGC	1860
CACCCTGTTC A	CTACCCTGC	TGGACTTCTC	CCAGCCCGGG	GAGCTTGGCA	TCTTCATCCA	1920
CGAGCCCATC A	TAGCGGCGC	TCGAGGCGCA	AAATGAGGCC	AAGGGCATCA	TGGACGGGCG	1980
CCAGCTGGCG G	TCTCCTTCA	GCCTGCTGCG	GGAGAACAGC	CTCTACTGGA	ACTACTACAT	2040
CGACAGCTAC C	TCAAGGGTC	AGAGCCCGGT	GGCCTTCGAT	CTGCTGCACT	GGAACAGCGA	2100
CAGCACCAAT G	TGGCGGGCA	AGACCCACAA	CAGCCTGCTG	CGCCGTCTCT	ACCTGGAGAA	2160
CCAGCTGGTG A	AGGGGGAGC	TCAAGATCCG	CAACACCCGC	ATCGATCTCG	GCAAGGTGAA	2220
GACCCCTGTG C	TGCTGGTGT	CGGCGGTGGA	CGATCACATC	GCCCTCTGGC	AGGGCACCTG	2280
GCAGGGCATG A	AGCTGTTTG	GCGGGGAGCA	GCGCTTCCTC	CTGGCGGAGT	CCGGCCACAT	2340
CGCCGGCATC A						
GGCCGAGAGC CO						
CGAGATGATG GO						
CCCGGAGGAA G						2580
GTTTGCCTGC CO	CAACAGAGG					2634
			Met Ser Ala		eu Glu Val	
			1	5		

	C.L.	C1	1	A 1 -	A	1	C	1	A	DЬ	CI	A 1		C 1	17. 1	A1.	
	GIY	Gln	Lys	АТа	Arg	Leu		Lys	Arg	Pne	Gly		Ala	Glu	vai	Ala	
	CCC	10	CCC	ccc	CTC	ፐርር	15	CAC	<b>ጥ</b> ፖር	440	ccc	20	CAC	OTC.	CAC	ccc	0720
		TTC															2730
	25	Phe	ніа	міа	Leu	30	GIU	изр	riie	ASII	35	Leu	піз	Leu	жър		
		TTC	ccc	ccc	۸۲۲		ccc	ፐፐር	CAC	ccc		ΑТА	ርፐር	CAC	ccc	40	9770
		Phe															2778
	ліа	rne	nia	nia	45	1111	nia	rne	GIU	50	FIU	116	Val	піз	55	meı	
	СТС	СТС	ccc	ACC		ፐፐር	ፐርር	ccc	СТС		ccc	CAC	CAC	ፐፐር		CCC	2826
		Leu															2020
	LCu	Dea	mu	60	Lcu	1 110	561	ury	65	Lcu	Uly	0111	UIII	70	110	Oly	
	AAG	GGG	AGC		TAT	CTG	GGT	CAA		СТС	AGC	TTC	AAG		CCG	GTC	2874
		Gly															2011
	-,,	,	75		-,-	202	٠.,	80	001	Dou			85	Dou		,	
	TTT	GTC	GGG	GAC	GAG	GTG	ACG	GCC	GAG	GTG	GAG	GTG	ACC	GCC	CTT	CGC	2922
		Val															
		90					95					100					
	GAG	GAC	AAG	CCC	ATC	GCC	ACC	CTG	ACC	ACC	CGC	ATC	TTC	ACC	CAA	GGC	2970
	Glu	Asp	Lys	Pro	Ile	Ala	Thr	Leu	Thr	Thr	Arg	Ile	Phe	Thr	Gln	Gly	
	105					110					115					120	
	GGC	GCC	CTC	${\tt GCC}$	GTG	ACG	GGG	GAA	GCC	GTG	GTC	AAG	CTG	CCT			3012
	Gly	Ala	Leu	Ala	Val	Thr	Gly	Glu	Ala	Val	Val	Lys	Leu	Pro			
					125					130							
TAAGCACCGG CGGCACGCAG GCACAATCAG CCCGGCCCCT GCCGGGCTGA TTGTTCTCCC 30														3072			
	CCGCTCCGCT TGCCCCCTTT TTCGGGGCAA TTTGGCCCAG GCCCTTTCCC TGCCCCGCCT 3132 AACTGCCTAA AATGGCCGCC CTGCCGTGTA GGCATTCATC CAGCTAGAGG AATTC 3187														3132		
			raa <i>i</i>	\ATG(	GCCG(	CC C	rgcc(	GTGT/	A GG(	CATTO	CATC	CAG	CTAGA	AGG A	AATT	C	3187
【0108】配列番	号:	1 1											本鎖				
配列の長さ:25													:直				
配列の型:核酸										配	列の	種類	:他	の核	酸(	合成[	ONA)
	配列		300 6														
[O 1 O O ] #775150		TCCC(	JCC 1	rCGG(	ilGI(	iG G	IGAA			ANK	~ NU		-L- AN				25
【0109】配列番	亏:	1 2											本鎖				
配列の長さ:25 配列の型:核酸													: 直			74- A	
記列の至:核酸	配歹	ıı .								HC	עטנוע.	俚親	: 10	の核	)	合成L	ONA)
		יי. ATATO	ere r	ንፐር ለ1	rece	er e	<b>ኮ</b> ሶሶፕ										25
【0110】配列番			JCG (	JICA	GCGC	3C G:	1001			全当	の粉	٠	本鎖				23
配列の長さ:30	· , .	1 0					•						平 <sub>頃</sub> :直				
配列の型:核酸																_ ○成T	NA)
107170至:1000	配列	11 :								ĦL	) 1V)	1里大	. 163	1V)1/X	HX (		)NA)
		ATAT(	GAG (	CCAC	CAATO	C C	rcga/	ACTAC	:								30
【0111】配列番				,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,					•	銷	の数	• _	本鎖				00
配列の長さ:30	•												:直				
配列の型:核酸																合成T	NA)
	配歹	IJ:										,			'		- · - <b>- /</b>
	CTG	GGAT	CCG (	CCGGT	rgct1	ΓΑ Α	GGCA	GCTT(	3								30
【0112】配列番										ト	ポロ	ジー	:直	鎖状			
配列の長さ:20										配	列の	種類	: ペ	プチ	k		
配列の型:アミノ酸																	

配列:

Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys Arg 1 5 10 15

Phe Gly Ala Ala

20

【0113】配列番号:16

トポロジー:直鎖状 ・

配列の長さ:21

配列の種類:ペプチド

配列の型:アミノ酸

配列:

Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys

10

Arg Phe Glý Ala Ala

20

【図面の簡単な説明】

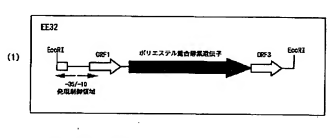
【図1】本発明の遺伝子の構築図である。

【図2】SDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動の結

15

果を示す写真である。

# 【図1】









【図2】

2 M

94 kDa 67 kDa 43 kDa 30 kDa 21.1 kDa 14.4 kDa

識別記号

レーンM: 分子量マーカー レーン I: NB3株可溶性タンパク画分 レーン2: 陰イオン交換カラム溶出活性画分

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 //(C 1 2 N 1/21 C 1 2 R 1:05) (C 1 2 N 9/88 C 1 2 R 1:05) (C 1 2 P 7/62 C 1 2 R 1:05)

FΙ